

治験審査委員会審議の概要

第 213 回 心臓血管研究所付属病院治験審査委員会

|                    |   |
|--------------------|---|
| 開催日時               | 2017年4月27日(木) 18:31 ~ 18:54   |
| 開催場所               | 心臓血管研究所付属病院 ミーティングルーム   |
| 出席委員               | 相良 耕一、齊藤 隆之、鈴木 信也、加藤 祐子、石田 千鶴、古根 慶子、松本 亨、室伏 由紀子、石川 宏幸、生月 美和   |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p><b>【審議事項】</b></p> <p><b>議題①</b>ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による <b>EVOLVE II</b> : 動脈硬化性病変治療における <b>BSJ001S</b> の安全性及び有効性を評価する前向き多施設試験<br/>         他施設で発生した安全性報告および当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題②</b>テルモ株式会社の依頼による剤溶出ステント (TCD-10023) の多施設共同比較試験 (第Ⅲ相臨床試験)<br/>         当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題③</b>テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患を対象とした TCD-10023 (SV) の臨床試験<br/>         当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題④</b>Clinlogix Japan 株式会社 (国内治験管理人) の依頼による冠動脈血行再建術に対するシロリムス溶出型吸収性ポリマーステント (MT005) の多施設共同無作為化試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題⑤</b>バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題⑥</b>小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設教頭二重盲検無作為化並行群間比較試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題⑦</b>日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による GLORIA-AF:心房細動における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリー (フェーズⅡ/Ⅲ)<br/>         当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> |
| 備考                 |   |

治験審査委員会審議の概要

第 214 回 心臓血管研究所附属病院治験審査委員会

|                    |  |
|--------------------|--|
| 開催日時               | 2017年5月25日(木) 17:28 ~ 18:02  |
| 開催場所               | 心臓血管研究所附属病院 大会議室   |
| 出席委員               | 相良 耕一、板橋 清、齊藤 隆之、鈴木 信也、加藤 祐子、石田 千鶴、古根 慶子、松本 亨、室伏 由紀子、石川 宏幸、生月 美和   |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p><b>議題①</b>ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による <b>EVOLVE II</b> : 動脈硬化性病変治療における <b>BSJ001S</b> の安全性及び有効性を評価する前向き多施設試験<br/>         他施設で発生した安全性報告および当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題②</b>アボットバスキュラージャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患被験者に対する <b>AVJ-301</b> と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験<br/>         試験実施計画書および同意説明文書補助説明資料の変更に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題③</b>Clinlogix Japan 株式会社(国内治験管理人)の依頼による冠動脈血行再建術に対するシロリムス溶出型吸収性ポリマーステント (<b>MT005</b>) の多施設共同無作為化試験<br/>         当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題④</b>日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による <b>GLORIA-AF</b>:心房細動における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリー (フェーズII/III)<br/>         当院で発生した重篤な有害事象報告および治験実施状況報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題⑤</b>バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験<br/>         他施設で発生した安全性報告および治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、治験参加カードの変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題⑥</b>小野薬品工業株式会社の依頼による <b>ONO-1162</b> 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設教頭二重盲検無作為化並行群間比較試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> |
| 備考                 | <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ TCD-10023 第Ⅲ相臨床試験 (テルモ) : 治験実施計画書 別添資料 2 の変更</li> <li>・ TDC-10023 (小血管) 臨床試験 (テルモ) : 治験実施計画書 別添資料 1 の変更</li> <li>・ EVOLVE II 製造販売後臨床試験 (ポストン・サイエンティフィック ジャパン)<br/>             : 治験実施計画書 別紙 Ver.AD の変更</li> <li>・ HARMONEE 試験 (オーバスネイチメディカル)<br/>             : 治験分担医師・治験協力者リストの変更 (分担医師 2 名削除)</li> <li>・ AVJ-301 製造販売後臨床試験 (アボット バスキュラージャパン)<br/>             : 治験分担医師・治験協力者リストの変更 (分担医師 2 名削除)</li> </ul>  |

- |  |   |
|--|---|
|  | <ul style="list-style-type: none"><li>・ NP023 臨床試験（ニプロ）<br/>： 治験分担医師・治験協力者リストの変更（分担医師 2 名削除）</li><li>・ MT005 臨床試験（国内治験管理人・Clinlogix Japan）<br/>： 治験分担医師・治験協力者リストの変更（分担医師 2 名削除）</li></ul> |
|--|---|

治験審査委員会審議の概要

第 215 回 心臓血管研究所附属病院治験審査委員会

|                    |   |
|--------------------|---|
| 開催日時               | 2017年6月22日(木) 17:18 ~ 18:05   |
| 開催場所               | 心臓血管研究所附属病院 ミーティングルーム   |
| 出席委員               | 相良 耕一、板橋 清、齊藤 隆之、鈴木 信也、加藤 祐子、石田 千鶴、古根 慶子、松本 亨、室伏 由紀子、石川 宏幸、生月 美和  |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p><b>議題①</b>ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による <b>EVOLVE II</b> : 動脈硬化性病変治療における <b>BSJ001S</b> の安全性及び有効性を評価する前向き多施設試験<br/>         他施設で発生した安全性報告および当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題②</b>テルモ株式会社の依頼による剤溶出ステント (TCD-10023) の多施設共同比較試験 (第Ⅲ相臨床試験)<br/>         他施設で発生した安全性報告および当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題③</b>テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患を対象とした TCD-10023 (SV) の臨床試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題④</b>オーバスネイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対する <b>OMKK02</b> の医療機器治験<br/>         治験機器概要書 補遺の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題⑤</b>ニプロ株式会社の依頼による <b>NP023</b> の多施設共同比較試験<br/>         当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題⑥</b>バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験<br/>         他施設で発生した安全性報告および当院で発生した重篤な有害事象報告、治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題⑦</b>小野薬品工業株式会社の依頼による <b>ONO-1162</b> 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設教頭二重盲検無作為化並行群間比較試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> |
| 備考                 | <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ EVOLVE II 製造販売後臨床試験 (ボストン・サイエンティフィック ジャパン)             <ul style="list-style-type: none"> <li>： 治験実施計画書別紙 Ver.AD (治験実施体制) の変更</li> </ul> </li> <li>・ AVJ-301 製造販売後臨床試験 (アボットバスキュラージャパン)             <ul style="list-style-type: none"> <li>： 治験実施計画書別紙 4 (実施責任者/モニター一覧) の変更</li> </ul> </li> </ul>   |

治験審査委員会審議の概要

第 216 回 心臓血管研究所付属病院治験審査委員会

|                    |  |
|--------------------|--|
| 開催日時               | 2017年7月27日(木) 17:48 ~ 18:15  |
| 開催場所               | 心臓血管研究所付属病院 大会議室   |
| 出席委員               | 相良 耕一、板橋 清、齊藤 隆之、鈴木 信也、加藤 祐子、石田 千鶴、古根 慶子、松本 亨、室伏 由紀子、石川 宏幸、生月 美和   |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p><b>議題①</b>ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による <b>EVOLVE II</b> : 動脈硬化性病変治療における <b>BSJ001S</b> の安全性及び有効性を評価する前向き多施設試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題②</b>ニプロ株式会社の依頼による <b>NP023</b> の多施設共同比較試験<br/>         当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題③</b>日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による <b>GLORIA-AF</b>:心房細動における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリー (フェーズII/III)<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題④</b>バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験<br/>         他施設で発生した安全性報告および当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題⑤</b>小野薬品工業株式会社の依頼による <b>ONO-1162</b> 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設教頭二重盲検無作為化並行群間比較試験<br/>         他施設で発生した安全性報告、当院における治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> |
| 備考                 | 検討事項：バイエル薬品治験・安全性情報資料について  |

治験審査委員会審議の概要

第 217 回 心臓血管研究所附属病院治験審査委員会

|                    |   |
|--------------------|---|
| 開催日時               | 2017年8月31日(木) 17:50 ~ 18:10   |
| 開催場所               | 心臓血管研究所附属病院 5階ミーティングルーム   |
| 出席委員               | 相良 耕一、板橋 清、齊藤 隆之、鈴木 信也、加藤 祐子、石田 千鶴、古根 慶子、松本 亨、室伏 由紀子、石川 宏幸、生月 美和  |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p><b>議題①</b>ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による <b>EVOLVE II</b> : 動脈硬化性病変治療における <b>BSJ001S</b> の安全性及び有効性を評価する前向き多施設試験<br/>         他施設で発生した安全性報告および当院における治験実施状況報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題②</b>テルモ株式会社の依頼による剤溶出ステント (TCD-10023) の多施設共同比較試験 (第Ⅲ相臨床試験)<br/>         治験実施計画書の変更にに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題③</b>テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患を対象とした TCD-10023 (SV) の臨床試験<br/>         治験実施計画書の変更にに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題④</b>ニプロ株式会社の依頼による NP023 の多施設共同比較試験<br/>         当院で発生した重篤な有害事象報告、治験機器概要書の改訂、安全性定期報告、当院における治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題③</b>日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による <b>GLORIA-AF</b>:心房細動における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリー (フェーズⅡ/Ⅲ)<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題④</b>バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題⑤</b>小野薬品工業株式会社の依頼による <b>ONO-1162</b> 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設教頭二重盲検無作為化並行群間比較試験<br/>         他施設で発生した安全性報告、当院における治験実施状況報告および治験薬概要書の・同意説明文書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> |
| 備考                 | <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ TCD-10023 第Ⅲ相試験 (テルモ) : 治験実施計画書 別添資料 2</li> <li>・ TCD-10023 (小血管) 臨床試験 (テルモ) : 治験実施計画書 別添資料 1</li> <li>・ AVJ-301 製造販売後臨床試験 (アボットバスキュラー・ジャパン)<br/>                 : 製造販売後臨床試験実施計画書 別紙 3</li> </ul>   |

治験審査委員会審議の概要

第 218 回 心臓血管研究所附属病院治験審査委員会

|                    |   |
|--------------------|---|
| 開催日時               | 2017年9月28日(木) 17:30 ~ 18:07   |
| 開催場所               | 心臓血管研究所附属病院 大会議室  |
| 出席委員               | 相良 耕一、板橋 清、齊藤 隆之、鈴木 信也、加藤 祐子、石田 千鶴、古根 慶子、松本 亨、室伏 由紀子、石川 宏幸、生月 美和  |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p><b>議題①</b>ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による <b>EVOLVE II</b> : 動脈硬化性病変治療における <b>BSJ001S</b> の安全性及び有効性を評価する前向き多施設試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題②</b>Clinlogix Japan 株式会社(国内治験管理人)の依頼による冠動脈血行再建術に対するシロリムス溶出型吸収性ポリマーステント (<b>MT005</b>) の多施設共同無作為化試験<br/>         治験実施計画書の変更、他施設で発生した安全性報告、被験者へのお知らせレターに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題③</b>バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験<br/>         他施設、海外で発生した安全性報告および当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題④</b>小野薬品工業株式会社の依頼による <b>ONO-1162</b> 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設教頭二重盲検無作為化並行群間比較試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> |
| 備考                 | <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ AVJ-301 製造販売後臨床試験 (アボットバスキュラージャパン)             <ul style="list-style-type: none"> <li>: 製造販売後臨床試験実施計画書 別紙 3</li> <li>製造販売後臨床試験実施計画書 別紙 4</li> </ul> </li> </ul>  |

治験審査委員会審議の概要

第 219 回 心臓血管研究所附属病院治験審査委員会

|                    |  |
|--------------------|--|
| 開催日時               | 2017 年 10 月 26 日 (木) 17:28 ~ 18:15   |
| 開催場所               | 心臓血管研究所附属病院 5 階ミーティングルーム   |
| 出席委員               | 相良 耕一、板橋 清、齊藤 隆之、加藤 祐子、石田 千鶴、古根 慶子、松本 亨、室伏 由紀子、石川 宏幸、生月 美和   |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p><b>【審議事項】</b></p> <p><b>議題①小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設教頭二重盲検無作為化並行群間比較試験</b><br/>他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>審議結果：承認</p> <p><b>議題②バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験</b><br/>他施設、海外で発生した安全性報告および当院で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>審議結果：承認</p> <p><b>議題③ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による EVOLVE II : 動脈硬化性病変治療における BSJ001S の安全性及び有効性を評価する前向き多施設試験</b><br/>他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>審議結果：承認</p> <p><b>議題④テルモ株式会社の依頼による剤溶出ステント (TCD-10023) の多施設共同比較試験 (第Ⅲ相臨床試験)</b><br/>治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>審議結果：承認</p> <p><b>議題⑤テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患を対象とした TCD-10023 (SV) の臨床試験</b><br/>治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>審議結果：承認</p> <p><b>議題⑥オーバスネイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対する OMKK02 の医療機器治験</b><br/>治験機器概要書 補遺の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>審議結果：承認</p> <p><b>議題⑦日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による GLORIA-AF:心房細動における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリー (フェーズⅡ/Ⅲ)</b><br/>他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>審議結果：承認</p> |
| 備考                 | <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ TCD-10023 第Ⅲ相試験 (テルモ)<br/>： 治験実施計画書 別添資料 4 (実施医療機関・治験責任医師)</li> <li>・ TCD-10023 (SV) 臨床試験 (テルモ)<br/>： 治験実施計画書 別添資料 3 (実施医療機関・治験責任医師)</li> </ul>  |

|  |  |
|--|--|
|  | <p>・ AVJ-301 臨床試験（アボットバスキュラージャパン）<br/>： Absorb GT1 生体吸収性スキャホールドシステム販売終了のお知らせ</p> |
|--|--|

治験審査委員会審議の概要

第 220 回 心臓血管研究所附属病院治験審査委員会

|                    |   |
|--------------------|---|
| 開催日時               | 2017年11月30日(木) 17:16 ~ 17:30  |
| 開催場所               | 心臓血管研究所附属病院 大会議室  |
| 出席委員               | 相良 耕一、板橋 清、齊藤 隆之、加藤 祐子、鈴木 信也、石田 千鶴、古根 慶子、松本 亨、室伏 由紀子、石川 宏幸、生月 美和  |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p><b>議題①</b>ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による <b>EVOLVE II</b> : 動脈硬化性病変治療における <b>BSJ001S</b> の安全性及び有効性を評価する前向き多施設試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題②</b>テルモ株式会社の依頼による剤溶出ステント (TCD-10023) の多施設共同比較試験 (第Ⅲ相臨床試験)<br/>         当院で発生した重篤な有害事象報告 (追加報) に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題③</b>バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験<br/>         他施設、海外で発生した安全性報告およびその他の安全性に関する情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>議題④</b>小野薬品工業株式会社の依頼による <b>ONO-1162</b> 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設教頭二重盲検無作為化並行群間比較試験<br/>         他施設で発生した安全性報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>         審議結果：承認</p> |
| 備考                 | <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ AVJ-301 臨床試験 (アボットバスキュラージャパン)             <ul style="list-style-type: none"> <li>： 製造販売後臨床試験実施計画書 別紙 3 (実施医療機関・試験責任医師)、別紙 4 (実施責任者・モニター一覧) の変更</li> </ul> </li> </ul>  |